

## (19) RU (11) 2 078 579 (13) C1

(51) MOK<sup>6</sup> A 61 K 35/80

## РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

### (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 94009370/14, 16.03.1994
- (46) Дата публикации: 10.05.1997
- (56) Ссылки: Авторское свидетельство СССР № 1595832, С 07 С 31/26, 1960.
- (71) Заявитель: Нехорошев Михаил Валентинович[UA], Поздняков Юрий Иванович[RU], Борщевская Марина Ильинична[UA]
- (72) Изобретатель: Нехорошев Михаил Валентинович[UA], Поздняков Юрий Иванович[RU], Борщевская Марина Ильинична[UA]

တ

2

 $\infty$ 

(73) Патентообладатель: Нехорошев Михаил Валентинович[UA], Поздняков Юрий Иванович[RU], Борщевская Марина Ильинична[UA]

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ МАННИТА ИЗ БУРЫХ ВОДОРОСЛЕЙ

(57) Реферат:

Использование: изобретение относится к медицине, а именно к химико-фармацевтической промышленности, и касается способа получения маннита из бурых водорослей, который широко применяется в медицине для создания лекарственных препаратов. Сущность способа заключается в экстракции бурых

водорослей 96%-ным этиловым спиртом при соотношении сырья и экстрагента 1:2, перекристаллизации из кипящего 96%-ного этанола, фильтрации при температуре 50 - 70 °C и очистке в 0,1%-ном растворе хлористо-водородной кислоты при температуре 80 - 90 °C и соотношении 1:1. Технический результат заключается в повышении технологичности процесса.



# (19) RU (11) 2 078 579 (13) C1

(51) Int. Cl.<sup>6</sup> A 61 K 35/80

#### RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

### (12) ABSTRACT OF INVENTION

(21), (22) Application: 94009370/14, 16.03.1994

(46) Date of publication: 10.05.1997

(71) Applicant: Nekhoroshev Mikhail Valentinovich[UA], Pozdnjakov Jurij Ivanovich[RU], Borshchevskaja Marina Il'inichna[UA]

(72) Inventor: Nekhoroshev Mikhail Valentinovich[UA], Pozdnjakov Jurij Ivanovich[RU], Borshchevskaja Marina Il'inichna[UA]

(73) Proprietor: Nekhoroshev Mikhail Valentinovich[UA], Pozdnjakov Jurij Ivanovich[RU], Borshchevskaja Marina Il'inichna[UA]

#### (54) METHOD OF PREPARING MANNITOL FROM BROWN ALGAE

(57) Abstract:

刀

 $\infty$ 

1. 37

FIELD: medicine, chemical-pharmaceutical industry. SUBSTANCE: method involves extraction of brown algae with 96% ethyl alcohol at ratio raw and extractant = 1:2

followed by recrystallization from the boiling 96% ethanol, filtration at 50-70 C and purification in 0.1% hydrochloric acid solution at 80-90 C at ratio = 1:1. EFFECT: enhanced technological effectiveness of process.

Изобретение относится к химико-фармацевтической промышленности, в частности к получению маннита из буровых водорослей, используемого в производстве лекарственных средств.

.09

Известны способы получения маннита из водорослей, в соответствии с которыми маннит выделяют из растворов, оставшихся после получения альгиновой кислоты путем электролиза ее растворимых солей. После выделения альгиновой кислоты раствор, обогащенный свободной щелочью, фильтруют и охлаждают. При охлаждении из щелочного раствора выпадают кристаллы которые отфильтровывают, очищают и разделяют обычной кристаллизацией.

Наиболее близким к заявляемому является способ выделения маннита из бурых водорослей, согласно которому маннит получают путем экстракции бурых водорослей 85-86%-ным спиртом, отгонки спирта, отделением образовавшейся смолы и нагреванием полученного водного раствора до кипения с 4-10% бентонита, охлаждением смеси и последующей обработкой активированным углем в количестве 2-3 мас. комнатной переменциванием NON фильтрованием температуре, кристаллизацией целевого продукта.

Недостатками этого способа в сравнении с заявляемым являются длительность и громоздкость технологического процесса, наличие большого количества стадий, за счет чего увеличивается себестоимость готового продукта, снижаются технологические возможности процесса.

Техническая задача предлагаемого изобретения заключается в создании технологии производства маннита, позволяющей получать целевой продукт наиболее экономичным, упрощенным и недлительным по времени способом.

Техническим результатом предлагаемого способа является снижение себестоимости целевого продукта, более полное и экономичное использование сырья, расширение технологических возможностей процесса.

Это достигается тем, что в способе получения маннита из измельченного растительного сырья сырых водорослей, предусматривающем экстракцию этиловым спиртом при кипении, охлаждение и фильтрацию экстракта, очистку целевого продукта от сопутствующих веществ, перекристаллизацию продукта, экстракцию осуществляют 96%-ным этиловым спиртом при соотношении сырья и экстрагента 1: 2, перекристаллизацию проводят однократно из кипящего 96%-ного этилового спирта при соотношении 1:(0,5-1), фильтрацию при температуре 50 70°C, а очистку проводят в 0,1%-ном растворе хлористо-водородной кислоты при температуре 80 90°C и соотношении 1:1.

Ċ

Сущность изобретения: сухое сырье бурые водоросли -измельчают до размеров частиц 0,5 3 мм, измельченное сырье экстрагируют 96%-ным этиловым спиртом при кипении в соотношении 1:2 в течение 2 2,5 ч. Горячий экстракт сливают в реактор для кристаллизации, медленно охлаждают до температуры 0 - 4°C до полного выпадения кристаллов маннита-сырца. Полученные

кристаллы отделяют от жидкой фазы фильтрацией, затем перекристаллизовывают их путем растворения в кипящем 96% -ном этиловом спирте при соотношении 1:(0,5-1) с добавлением активированного угля (из расчета 2 3% к массе раствора) при перемешивании в течение 15 20 мин. Полученный раствор фильтруют температуре 50 70°C, а фильтрат охлаждают до 0 4°C до выпадения кристаллов. Полученные кристаллы растворяют в 0,1%-ном растворе хлористо-водородной кислоты при температуре 80 90°C в соотношении 1:1, выдерживают 15 20 мин, затем раствор охлаждают до комнатной температуры до полного выпадения кристаллов маннита. Выпавшие кристаллы маннита отфильтровывают, промывают охлажденной дистиллированной водой и высушивают. Полученный целевой продукт соответствует требованиям ГОСТ 8321-74 "Д-маннит".

Пример 1. 1000 г измельченных сухих водорослей (размер частиц 0,5 3 мм) экстрагируют 2000 мл 96%-ного этилового спирта (1:2), а при кипении в течение 2 2,5 ч. Горячий экстракт сливают в реактор, затем охлаждают до температуры 0 4°C до полного выпадения кристаллов маннита-сырца. Полученные кристаллы отделяют от жидкой фазы фильтрацией на воронке Бюхнера, затем их растворяют в кипящем 96%-ном этиловом спирте при соотношении 1.0,5 и добавляют активированный уголь (2-3% к массе раствора) при перемешивании в течение 15-20 мин. Полученный раствор фильтруют при температуре 50°C, фильтрат охлаждают до 0 4°C до выпадения кристаллов. Полученные кристаллы растворяют в 0,1% -ном растворе хлористо-водородной кислоты температуре 80°C в соотношении 1:1, выдерживают 15 20 мин, затем раствор охлаждают до комнатной температуры до полного выпадения кристаллов маннита. кристаллы Выпавшие маннита отфильтровывают на воронке Бюхнера, промывают охлажденной дистиллированной водой и высушивают при комнатной температуре. Полученный целевой продукт соответствует требованиям ГОСТ 8321-74 "Д-маннит". Выход целевого продукта 58,9 г.

Пример 2. 1000 г измельченных сухих водорослей (размер частиц 0,5 3 мм) экстрагируют 2000 мл 96%-ного этилового спирта (1:2) при кипении в течение 2

2,5 ч. Горячий экстракт сливают в реактор, затем охлаждают до температуры 0

4°C до полного выпадения кристаллов манита-сырца. Полученные отделяют от жидкой фазы фильтрацией на воронке Бюхнера, затем их растворяют в кипящем 96%-ном этиловом спирте при соотношении 1:0,75 и добавляют активированный уголь (2-3% к массе раствора) при перемешивании в течение 15-20 мин. Полученный раствор фильтруют при температуре 60°C, фильтрат охлаждают до 0 4°C до выпадения кристаллов. Полученные кристаллы растворяют в 0.1%-ном растворе хлористо-водородной кислоты при температуре 85°C соотношении 1:1, выдерживают 15 20 мин, затем раствор охлаждают до комнатной

-3

температуры до полного выпадения кристаллов маннита. Выпавшие кристаллы маннита отфильтровывают на воронке Бюхнера, промывают охлажденной дистиплированной водой и высушивают при комнатной температуре. Полученный целевой продукт соответствует требованиям ГОСТ 8321-74 "Д-маннит". Выход целевого продукта 60,05 г на сухое сырье.

Пример 3. 1000 г измельченных сухих водорослей (размер частиц 0,5 3 мм) экстрагируют 2000 мл 96%-ного этилового спирта (1:2) при кипении в течение 2

2,5 ч. Горячий экстракт сливают в реактор, затем охлаждают до температуры 0

4°C до полного выпадения кристаллов маннита-сырца. Полученные кристаллы отделяют от жидкой фазы фильтрацией на воронке Бюхнера, затем из растворяют в кипящем 96%-ном этиловом спирте при соотношении 1:1 и добавляют активированный уголь (2-3% к массе раствора) при перемешивании в течение 15 20 мин. Полученный раствор фильтруют при температуре 70°C, фильтрат охлаждают до 0 4°C до выпадения кристаллов. Полученные кристаллы растворяют в 0,1%-ном растворе хлористо-водородной кислоты температуре 90°C в соотношении 1:1, выдерживают 15 20 мин, затем раствор охлаждают до комнатной температуры до полного выпадения кристаллов маннита. кристаллы Выпавшие маннита отфильтровывают на воронке Бюхнера, промывают охлажденной дистиллированной водой и высушивают при комнатной температуре. Полученный целевой продукт соответствует требованиям ГОСТ 8321-74 "Д-маннит". Выход целевого продукта - 59,45 г на сухое сырье.

Предлагаемый способ позволяет снизить себестоимость готового продукта, более экономично использовать сырье, расширить технологические возможности процесса.

Сравнительный анализ способа-прототипа и предлагаемого способа получения маннита из бурых водорослей представлен ниже.

Способ-прототип:

N

m

- 1. Экстракция сухого измельченного сырья 85 86%-ным этиловым спиртом при кипении в течение 2 ч при соотношении 1:6.
- 2. Фильтрация полученного экстракта (0,5
  - 3. Отгонка спирта и отделение смолы (3 ч).
- 4. Смешивание 4-10% бентонита с полученным водным экстрактом (0,5 ч).
- 5. Нагревание полученной смеси до кипения и охлаждение ее (2 ч).
- 6. Обработка смеси активированным углем перемешиванием при комнатной температуре

(0.54)

- 7. Фильтрация раствора до 90% осветления раствора и получения кристаллов, содержащих маннит (1 ч).
- 8. Трехкратная перекристаллизация кристаллов из дистиллированной воды (4 ч).
  - 9. Упаривание маточника вдвое (3 ч).
- 10. Охлаждение упаренного маточника до отделения кристаллов (1,5 ч).
- Трехкратная перекристаллизация кристаллов маточника из дистиллированной воды (4 ч).
- 12. Объединение полученного целевого продукта (3 ч).

Время проведения процесса 22 ч. Выход целевого продукта 5,75% Заявляемый способ:

- 1. Экстракция сухого измельченного сырья 96%-ным этиловым спиртом при кипении в течение 2 2,5 ч при соотношении 1:2.
- Охлаждение полученного экстракта в реакторе до полного выпадения кристаллов маннита-сырца (1,5 ч).
- 3. Фильтрация полученных кристаллов от жидкой фазы (0,5 ч).
- 4. Перекристаллизация продукта путем растворения кристаллов в кипящем 96%-ном этиловом спирте с добавлением активированного угля (2 ч).
- 5. Отделение активированного угля путем горячей фильтрации (при 50 70  $^{\circ}$ C), охлаждение фильтрата (0,5 ч).
- 6. Очистка продукта путем растворения кристаллов в 0,1%-ном растворе хлористо-водородной кислоты при температуре 80 90°С в соотношении 1:1 (1 ч).
- 7. Охлаждение раствора до полного выпадения кристаллов маннита (2 ч).
- Фильтрация и промывка кристаллов маннита охлажденной дистиллированной водой с последующим их высушиванием (3 ч).
  Время проведения процесса 13 ч.

Выход целевого продукта 5,89%

#### Формула изобретения:

Способ получения маннита из бурых водорослей путем экстракции измельченного сырья этиловым спиртом при кипении, охлаждения и фильтрации экстракта, перекристаллизации продукта, очистки его от сопутствующих веществ, отличающийся тем, что экстракцию проводят 96%-ным этиловым спиртом при соотношении сырья и экстрагента 1 2, перекристаллизацию осуществляют однократно из кипящего 96%-ного этилового спирта при соотношении 1 0,5 1, фильтрацию при температуре 50 70 °C, а очистку проводят в 0,1%-ном растворе хлористоводородной кислоты при температуре 80 90°C и соотношении 1 1.

55